



MINISTÈRE DE L'AGRICULTURE,  
DE L'ÉLEVAGE ET DE LA PÊCHE  
RÉPUBLIQUE DU BÉNIN

# 1<sup>er</sup> ATELIER RÉGIONAL

## sur les Produits Vétérinaires de Qualité Inférieure ou Falsifiés

Systeme de Suivi et de Signalement  
(OMSA – TRUVET) pour l'Afrique Francophone

**20-23** JANVIER  
2026

**COTONOU – BENIN**



The  
Fleming Fund



THE WORLD BANK  
IBRD • IDA | WORLD BANK GROUP

**HeSP**

# Introduction à VSAFE

**Andrés García Campos**

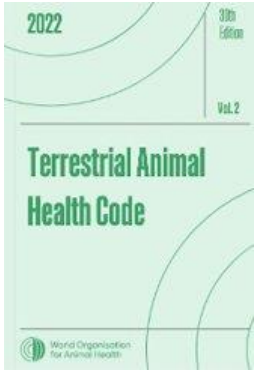
**Chargé senior de programme - Département AMR et VP**



*Mduduzi Magongo*



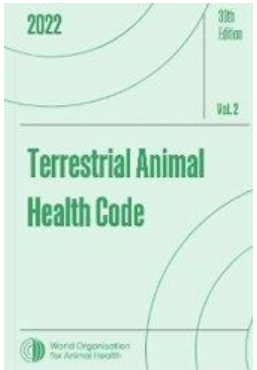
*Sohwon Kweon*



## Article 3.4.11.5 :

### Vente au détail, utilisation et traçabilité des VMP

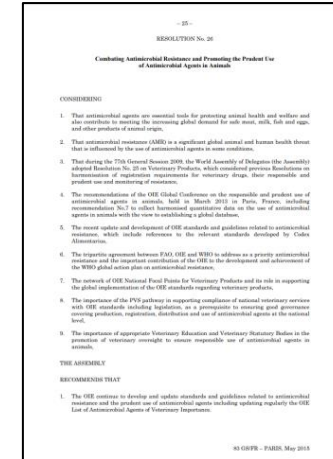
« La législation vétérinaire devrait servir de base à des actions visant à remédier... » un système de surveillance de la **qualité** des médicaments vétérinaires commercialisés dans le pays, **y compris** un système de **surveillance des falsifications** »



## Article 6.10.3.10 :

### Distribution et administration d'agents antimicrobiens ou de VMP contenant des agents antimicrobiens

« L'autorité compétente doit s'assurer que **tous les agents antimicrobiens et les médicaments vétérinaires** contenant des agents antimicrobiens sont ... » **ne sont ni illégaux**, ni de **qualité inférieure**, ni **falsifiés**, ni des formulations **non approuvées**, et leur présence est **empêchée de pénétrer dans les systèmes de distribution** »



## Résolution n° 26 adoptée le 26 mai 2015

10. L'OIE renforce sa collaboration avec les organisations internationales, telles que l'OMD et INTERPOL, et les parties prenantes **afin de lutter contre les produits contrefaits** dans le but de garantir l'accès à des agents antimicrobiens de qualité éprouvée.



## 6ème recommandation

« Explorer la possibilité de mettre en place un **ystème d'information** sur **les médicaments falsifiés** et de **qualité inférieure** destinés à la consommation animale et circulant illégalement à l'intérieur et entre les pays, en s'appuyant sur l'expérience des systèmes de surveillance mis en place par l'OMS pour les médicaments à usage humain, dans le cadre d'une approche « **Une seule santé** ». »



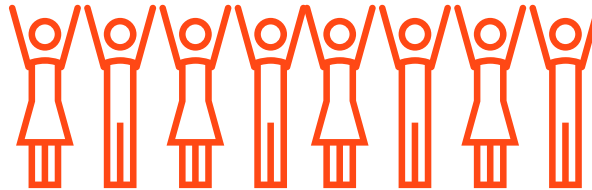
Système mondial d'information et d'alerte  
sur les médicaments vétérinaires de  
qualité inférieure et falsifiés.

## Veterinary Surveillance System for Substandard And Falsified VMP

### Phase pilote 1



14 Membres



Inclusif

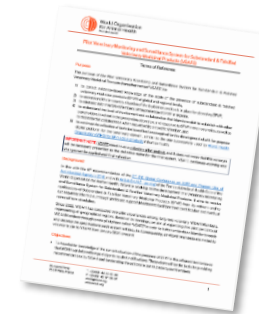


Sans jugement



Sans stigmatisation

85 Membres... et en augmentation !!



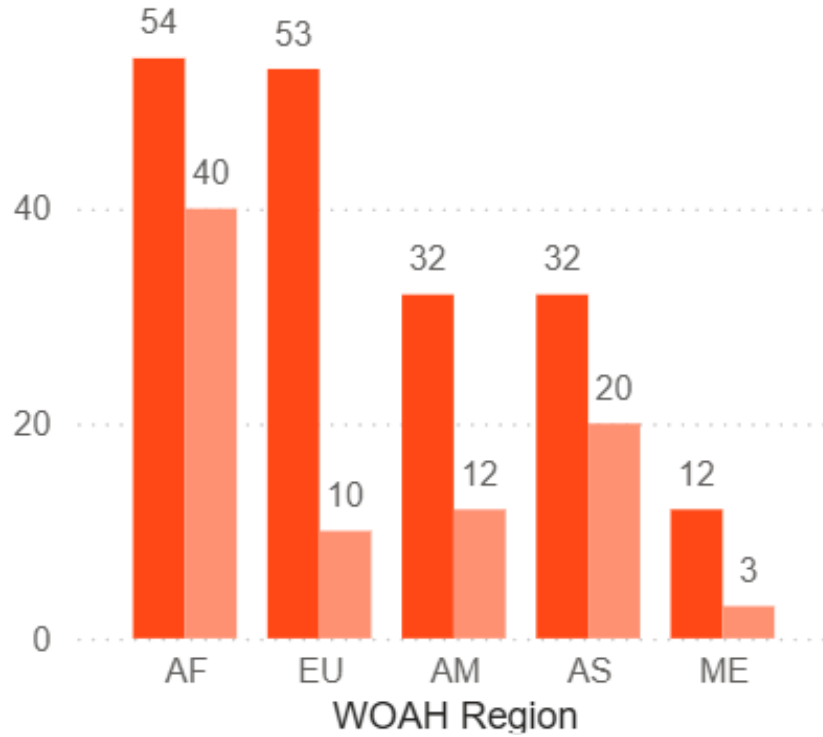
**À tous nos participants...**





## À l'échelle mondiale

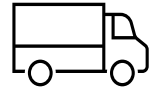
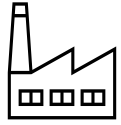
● WOAH Members (Total) ● WOAH Members (Reporting)





## Adapté des définitions et critères de l'OMS

		Qualité inférieur	Falsifié	Non enregistré / Sans licence
<b>Définition</b> (Source OMS : Équipe IFS)		Les PV* autorisés qui ne respectent pas leurs normes de qualité ou leurs spécifications, ou les deux.	Des PV non autorisés qui usurpent ou falsifient leur identité, de façon délibérée ou frauduleuse.	PV qui n'ont pas fait l'objet d'une évaluation et/ou d'une approbation par l'autorité réglementaire nationale ou régionale du marché sur lequel ils sont commercialisés/distribués ou utilisés, sous réserve des conditions autorisées par la réglementation et la législation nationales ou régionales.
<b>Critères d'incident</b>	Suspect	Le produit vétérinaire semble être enregistré dans le pays où il est trouvé  <b>ET</b> Le produit vétérinaire a échoué au test rapide sur le terrain et/ou aux tests effectués par un laboratoire local.	Le produit vétérinaire a échoué au test rapide sur le terrain et/ou aux tests effectués par un laboratoire local.	Le PV ne semble pas être enregistré dans le pays où il se trouve.
	Confirmé	Les autorités vétérinaires ont confirmé que le PV est enregistré dans le pays où il a été trouvé.  <b>ET</b> Le fabricant ou titulaire de l'autorisation de mise sur le marché (AMM) a confirmé avoir <u>fabriqué</u> le produit.  <b>ET</b> Le fabricant déclaré ou le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché (TAMM) a confirmé que les résultats des analyses de laboratoire ne correspondent pas à sses données.	Le fabricant ou titulaire de l'autorisation de mise sur le marché (AMM) indiqué a confirmé qu'il <u>n'avait pas</u> fabriqué le produit.	Les autorités vétérinaires ont confirmé que le PV <u>n'est pas enregistré</u> dans le pays où il a été découvert.  <b>ET</b> Le fabricant ou titulaire de l'autorisation de mise sur le marché (AMM) indiqué a confirmé avoir <u>fabriqué</u> le produit.



Les membres ont accès à leurs propres données, qu'ils peuvent contrôler et analyser.



Répertoire des incidents disponibles au niveau régional



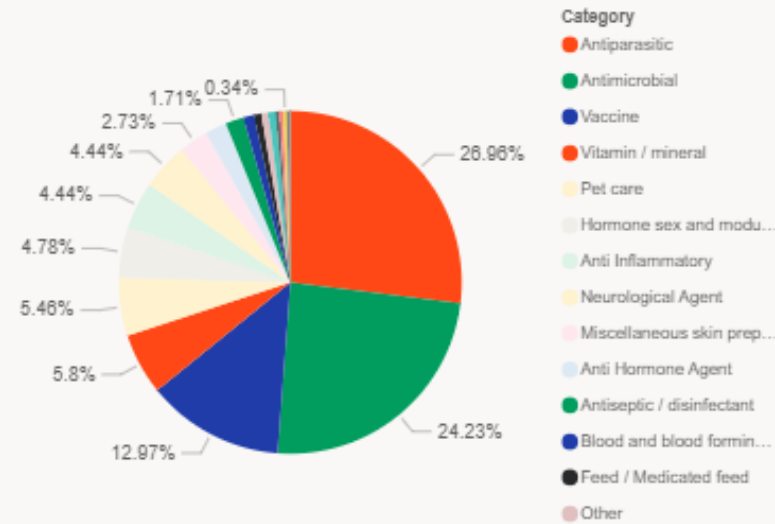
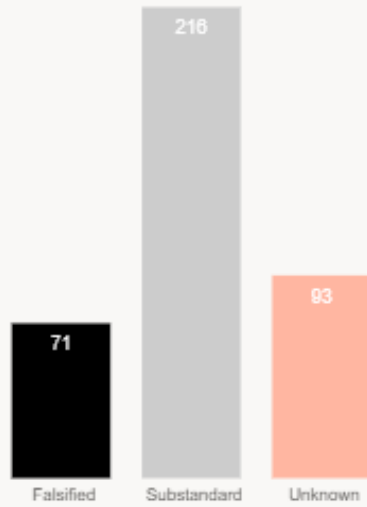
Tableaux de bord avec tendances



Communication des risques



Number of products reported



Classification: All | WOA Region: All | Number of Participants: **85 Members**

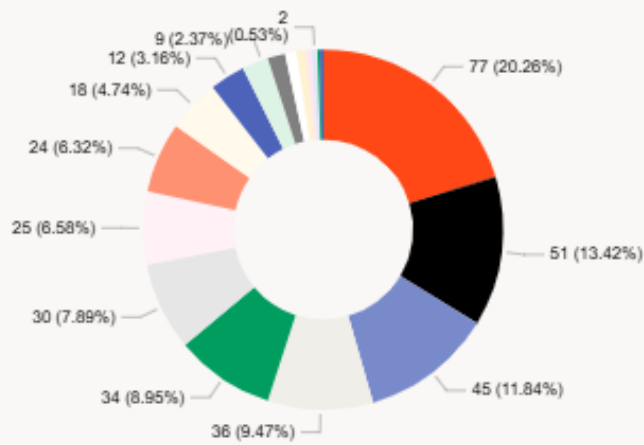
Packaging errors



Performance of Laboratory testing

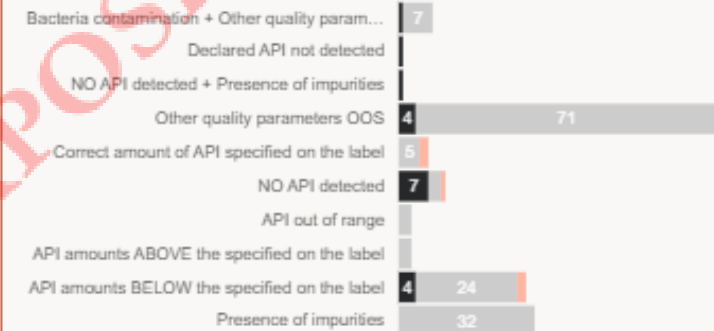


Site of discovery



- Marketing Authorisation Holder / Manufact...
- Unauthorised Retailer
- Distributor
- Marketing Authorisation Holder or Manufa...
- Authorised Retailer
- No answer
- Customs
- Internet
- Unknown
- Farm Shops/Agricultural Supplier
- Veterinary Clinic
- Import

Results of Laboratory testing






World Organisation for Animal Health / Organisation mondiale de la santé animale / Organización Mundial de Sanidad Animal

**WOAH Baseline Reporting Form for Information on Substandard and Falsified Veterinary Products**

General instructions for completing this form

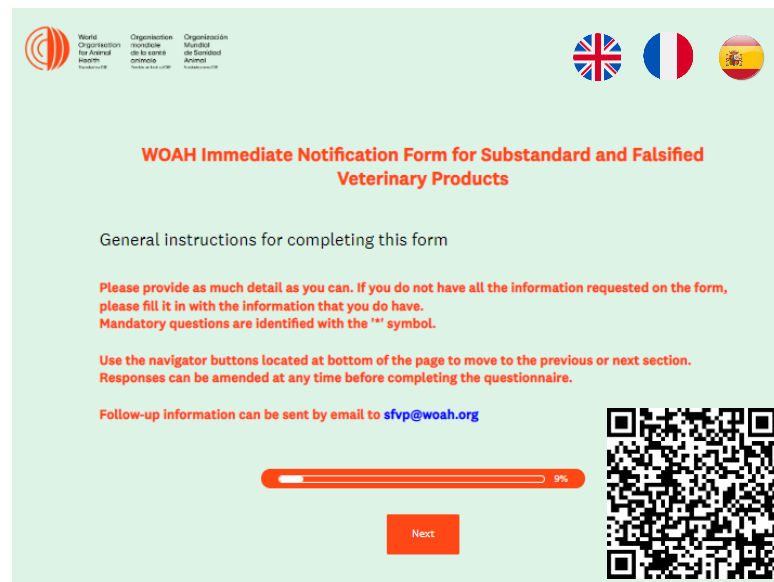
Please provide as much detail as you can. If you do not have all the information requested on the form, please fill it in with the information that you do have. Mandatory questions are identified with the "\*" symbol.

Use the navigator buttons located at bottom of the page to move to the previous or next section. Responses can be amended at any time before completing the questionnaire.

Follow-up information can be sent by email to [sfvp@woah.org](mailto:sfvp@woah.org)

7%

Next



World Organisation for Animal Health / Organisation mondiale de la santé animale / Organización Mundial de Sanidad Animal

**WOAH Immediate Notification Form for Substandard and Falsified Veterinary Products**

General instructions for completing this form


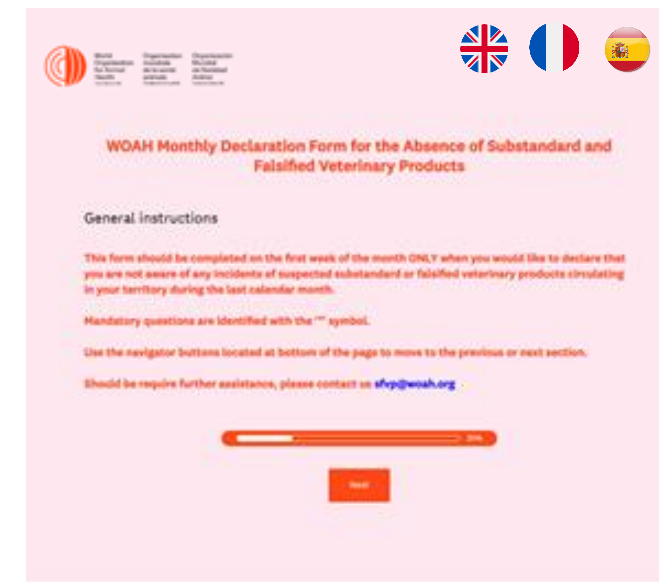
Please provide as much detail as you can. If you do not have all the information requested on the form, please fill it in with the information that you do have. Mandatory questions are identified with the "\*" symbol.

Use the navigator buttons located at bottom of the page to move to the previous or next section. Responses can be amended at any time before completing the questionnaire.

Follow-up information can be sent by email to [sfvp@woah.org](mailto:sfvp@woah.org)

9%

Next

World Organisation for Animal Health / Organisation mondiale de la santé animale / Organización Mundial de Sanidad Animal

**WOAH Monthly Declaration Form for the Absence of Substandard and Falsified Veterinary Products**

General instructions

This form should be completed on the first week of the month ONLY when you would like to declare that you are not aware of any incidents of suspected substandard or falsified veterinary products circulating in your territory during the last calendar month.

Mandatory questions are identified with the "\*" symbol.

Use the navigator buttons located at bottom of the page to move to the previous or next section.

Should you require further assistance, please contact us [sfvp@woah.org](mailto:sfvp@woah.org)

Next

À compléter ou à mettre à jour une fois par an

Gestion de la qualité des PV

Accès aux analyses de laboratoire

Rappel et traçabilité

À remplir chaque fois qu'un membre a un incident à signaler

Détails du cas suspect

Détails de la découverte

Réponse actuelle

À remplir mensuellement si aucun incident n'a été signalé le mois précédent

Confirmation : aucun incident à signaler



# Résolution No. 29 adoptée le 29 mai 2025

**6. L'OMSA achève le déploiement du système d'alerte mondial sur les produits vétérinaires de qualité inférieure et falsifiés, afin de renforcer la surveillance de la qualité des vaccins et de faciliter le retrait de ces vaccins de la circulation, et que les Membres de l'OMSA signalent activement à l'OMSA les cas de vaccins de qualité inférieure et falsifiés rencontrés sur leurs territoires ;**





Expériences pilote



90

Exigences fonctionnelles

29

Exigences techniques

- **Sécurité** – aucune fuite de données
- Différents niveaux d' **accès** pour les membres et les parties prenantes externes
- Portail national individuel - **plusieurs agents** par portail
- **Moteur de recherche** pour vérifier si un « produit vétérinaire (PV) » suspect a déjà été signalé
- **Enregistrement automatique** des signalements et mises à jour dans la même notification immédiate.
- **Notifications automatisées** et **suivi ultérieur** des incidents
- **Galerie d'images** des produits suspects signalés (si disponible)
- **Téléchargez** vos propres **modèles existants** déjà utilisés à l'échelle nationale
- Téléchargement direct depuis **les dispositifs de test rapide** utilisés sur le terrain (à l'avenir)



## VSAFE-pilote

**Projet pilote de l'OMSA sur les produits vétérinaires de qualité inférieure et falsifiés (SFVP)**

En savoir plus sur le projet pilote OMSA SFVP

**Termes de Référence**

L'Organisation mondiale de la santé animale (OMSA) a lancé VSAFE - la phase du projet pilote sur les produits vétérinaires de qualité inférieure et falsifiés. Ce projet permettra de définir les exigences futures du système d'information sur les produits vétérinaires SFVP qui sera développé au cours des 24 prochains mois. L'objectif de ce projet est de promouvoir la surveillance mondiale des SFVP et améliorer la capacité des Membres à détecter et à retirer les SFVP, et la coordination transfrontalière.

**DÉFINITIONS ET CRITÈRES**

Adapté des définitions et critères de l'OMS

	Produit standard	Falsifié	Contrefaçon
<b>Définition</b>	Les produits vétérinaires standard sont des produits qui ont été développés et testés en laboratoire et qui ont été autorisés par les autorités compétentes de leur pays d'origine.	Les produits vétérinaires falsifiés sont des produits qui ont été développés et testés en laboratoire et qui ont été autorisés par les autorités compétentes de leur pays d'origine, mais qui ne sont pas conformes aux exigences de qualité de leur pays d'origine.	Les produits vétérinaires contrefaits sont des produits qui ont été développés et testés en laboratoire et qui ont été autorisés par les autorités compétentes de leur pays d'origine, mais qui ne sont pas conformes aux exigences de qualité de leur pays d'origine.
<b>Processus</b>	Le produit standard vétérinaire standard est développé et testé en laboratoire et est autorisé par les autorités compétentes de son pays d'origine.	Le produit vétérinaire falsifié est développé et testé en laboratoire et est autorisé par les autorités compétentes de son pays d'origine, mais il n'est pas conforme aux exigences de qualité de son pays d'origine.	Le produit vétérinaire contrefait est développé et testé en laboratoire et est autorisé par les autorités compétentes de son pays d'origine, mais il n'est pas conforme aux exigences de qualité de son pays d'origine.
<b>Critères</b>	Le produit standard vétérinaire standard est développé et testé en laboratoire et est autorisé par les autorités compétentes de son pays d'origine.	Le produit vétérinaire falsifié est développé et testé en laboratoire et est autorisé par les autorités compétentes de son pays d'origine, mais il n'est pas conforme aux exigences de qualité de son pays d'origine.	Le produit vétérinaire contrefait est développé et testé en laboratoire et est autorisé par les autorités compétentes de son pays d'origine, mais il n'est pas conforme aux exigences de qualité de son pays d'origine.

Member Participating: 46

Phase enrolled: 46

Participation by WHOA Region



## Découvrons VSAFE !!

World Organisation for Animal Health | TRUVET

Search

EN FR ES

Gabi Kocouk | Report incident

Home | What is TRUVET? | News | Alerts | Resources | Data visualisation | Reports | SFVP Database | Administration | Settings

# TRUVET

The Track and Report Unsafe Veterinary products (TRUVET) of the World Organisation for Animal Health (WOAH) is a specialised online system dedicated to combating the threat of substandard and falsified veterinary products through intelligence gathering, risk analysis, and international collaboration.

We work with our Members, Collaborating Centres, industry stakeholders, and international partners to prevent, detect, mitigate and respond to the risks posed by substandard and falsified veterinary products.

## Latest alerts

See all

## Interactive reports

See more

Date: 15/11/2021 to 09/01/2026 | Product type: All | Region: All | Clear all

Members who reported: 37 | Total members: 185 | Last update: 12/01/2026

**Members**

**Members by region**

Europe	12
Asia	9
Africa	8
Americas	7
Middle East	1

**Product type**

Substandard	184
Unknown	93
Falsified	73

**Performance of laboratory testing**

No	162
Yes	187

**Packaging errors**

No	67
Unknown	74
Yes	178

**Therapeutic group**

Live Runged V.	0.08%
Viral Vaccines	0.98%
Neurologic	1.19%
Bacterials	1.15%
SULFON	1.34%
Antibiotics	1.54%
Vitamins/Minerals	2.11%
Amino Acids	2.11%
Antiparasitics	2.31%
Anti-inflammatory	2.59%
Ectoparasiticide	10.58%
Vitamin	10.17%
Antibiotic	7.49%
Mineral	5.18%
Inactivated Viral Vaccines	4.25%
AMINOPEPTIDES	3.84%

**Manufacturer or MAH contacted**

Yes, and they confirmed they do make the product	158
No, they have not been contacted	24
Yes, and they confirmed they do NOT make the	67
Yes, but a response has not yet been received	24
Unknown	15

Main metrics | Discovery & Dynamic | Alerts/Health & Diseases | Dictionary

# Merci

